PCT

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION

INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT) WO 99/10381 (11) International Publication Number: (51) International Patent Classification 6: 4 March 1999 (04.03.99) C07K 14/78, A61K 38/39 (43) International Publication Date: (81) Designated States: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, PCT/US98/14284 (21) International Application Number: BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FL, GB, GE, BY, LA, C.H. CN, C.U, C.Z. DE, DN, EX, ES, F.Y. C.J. G. E., G.H. GM, H.J. DI, L. I.S. J.F. KE, K.G. K.P. KR, K.Z. L.C. L.K., I.R., I.S., I.T. L.U. L.V., M.D., M.G. M.K., M.N., M.V., M.X. NO, N.Z. PL, P.T. R.O., R.I., S.D. SE, S.G. SI, S.K. S.L., T.I., TM, TR, T.T. U.A. U.G. U.Z. V.N. Y.U. Z.W., ARIPO patent (GH, G.M. K.E., I.S., M.W., S.D. S.Z. U.G., Z.W.), Eurusian patent 9 July 1998 (09.07.98) (22) International Filing Date: (30) Priority Data: 25 August 1997 (25.08.97) US (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), European patent 08/918,223 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, EE, IT, LU, MC, NL, FT, SB), OAPI patent (BF, B1, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG). (71) Applicant: WISCONSIN ALUMNI RESEARCH FOUNDA-TION [US/US]; 614 Walnut Street, Madison, WI 53705 (72) Inventor: RAINES, Ronald, T.; 2320 Lakeland Avenue, Published With international search report. Madison, WI 53704-5735 (US). (74) Agent: BAKER, Jean, C.; Quarles & Brady, 411 East Wisconsin Avenue, Milwanker, WI 53202-4497 (US). (54) Title: COLLAGEN MIMICS (57) Abstract A novel collagen mimic comprising a tripeptide unit having the formula (XaaFipGly), where Flp is 4(R)-fluoro-L-proline, is disclosed. The collagen mimic has increased stability relative to the collagen-related triple helices (ProProGly), and (ProHypGly),

FOR THE PURPOSES OF INFORMATION ONLY

Codes used to identify States party to the PCF on the front pages of pamphlets publishing international applications under the PCT.

| AL AM AT AU AZ BA BB BE BG BJ BR CG CG CG CM CN CU CDE CM EE | PI FR GA GB GB GR GR IL IL IT F EE KF KR LC LL LK LK | Spain Flyshand Flyshand Flyshand Flyshand Grigoten Groegie Groece Humpard Lucial Lucia | LS LU LU LU MC MD MG MM MR MI MN MR NE NL NO NE RU SE SG | Lephon Librariii Librariii Librariii Librariii Librariii Mottaso Rapshito of Meldova Mastigueur Vegather The fotour Vegather Mottaglish Mott | SK SN SN SI TD TG TI TM TT UG US US VN YU ZW | Slovajšá Souagal Souagallond Chal Togo Thélama-iman Tukawa | |
|--|--|--|--|--|--|--|---|
| | | FI FRAGE GB GCH GN GRU IE ILS IT FRE KG KP KZ LC ILK | FI Pinkard Pinkard An Charle Charle | | Fished | | Personal UT Limensia SK Servaja |

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報 (A)

(1))特許出願公表番号 特表2001-514189 (P2001-514189A)

(43)公委日 平成13年9月11日(2001.9.11)

| (51) Int.Cl.* | | FΙ | | 5 | -7:1-1"(参考) |
|---------------|-----------|------|-------|---|-------------|
| CO7K | Contract) | C07K | 14/78 | | 4C081 |
| A61K | | A61L | 27/00 | С | 4 C 0 8 4 |
| AGIL | | A61K | 37/12 | | 4H045 |

春查翻求 未翻求 予備審查翻求 有 (全 20 頁)

特願2000-507706(P2000-507706) (21)出願業号 平成10年7月9日(1998.7.9) (86) (22)出版日 (85) 翻訳文提出日 平成12年2月24日(2000.2.24) (86)国際出願番号 PCT/US98/14284 (87)国際公開番号 WO99/10381 平成11年3月4日(1999.3.4) (87) 国際公園日 (31)優先權主張番号 08/918, 223 平成9年8月25日(1997.8.25) (32) 存先日 (33) 優先権主張国 米国 (US)

(71)出版人 ウイスコンシン アラムニ リサーチ フ ァンデーション アメリカ合衆国 ウィスコンシン州 53705 マディソン ウォルナット スト 11-1-614

(72)発明者 レインズ ロナルド ティー アメリカ合衆国 ウィスコンシン州 53704-5735 マディソン レイクランド アベニュー 2320

(74)代理人 弁理士 中村 稳 (外9名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 コラーゲン振似物

(57) 【要約】

式 (XaaF1pG1y)。(式中、F1pは4 (R) - フルオローレープロリンである)を有するトリペプチ ド単位を含む新規なコラーゲン整似体。 このコラーゲン 擬似体は、コラーゲン関連三重螺旋(ProProG1 y) * 及び (ProHypGly) * に関連して安定性を 増加させた。

「特許請求の範囲」

【請求項1】式:

[化1]

(Xaa-Flp-Gly)a

(式中、X a a は任意のアミノ酸改差であり、F 1 p は 4 (R) ーフルオロプロ リンであり、nは正の整数である)を有するトリペプチドを含む事を特徴とする コラーゲン擬似物、

【繪求項2】 πが少なくとも7である、讀求項1に記載のコラーゲン擬似物。

【請求項3】少なくとも一種のアミノ酸残基Xaaがプロリン残基である、請求 項1に記載のコラーゲン擬似物。

【請求項4】コラーゲン擬態分子の三重螺旋を含む組成物であって、該螺旋中の それぞれの分子が、式:

[化2]

(X a a - F 1 p - G 1 y) =

(式中、Xaaは任意の天然のアミノ酸であり、Flpは4(R)ーフルオロブ ロリンであり、nは正の整数である)のトリペプチドを含む事を特徴とする組成

【請求項5】 nが少なくとも7である、請求項4に記載の組成物。

【請求項6】Xaaがプロリンである、請求項4に記載の租成物。

【請求項7】式:

[化3]

(Xaa-Xbb-Gly) a

(式中、Xaaは任意のアミノ酸残基であり、Xbbは、4(R) -フルオロブ ロリン、アセチル変性ヒドロキシプロリン、メシル変性ヒドロキシプロリン及び トリフルオロメチル変性ヒドロキシプロリンから成る群から遊ばれ、nは正の整

数である)を有するトリペプチドを含む事を特徴とするコラーゲン擬似物。

【請求項8】 nが少なくとも1である、請求項1に記載のコラーゲン擬似物。

【請求項9】少なくとも一種のアミノ酸疫基Xaaがプロリン残基である、請求 項7に記載のコラーゲン提似物。

【請求項10】式:

[化4]

(Xaa-Xbb-Gly) .

(式中、X a a は、任意のアミノ酸残基であり、X b b は、4 (R) ーフルオロブロリン及び4、4 (S) ーフルオロブロリン及び4、4 ージフルオロブロリンから成る時から選ばれ、n は正の整数である)を有するトリペプチドを含む事を特徴とするコラーゲン脳似物。

【請求項11】 nが少なくとも7である、請求項10に記載のコラーゲン擬似物

【請求項12】少なくとも一種のアミノ酸疫基Xaaがプロリン疫基である、請求項10に記載のコラーゲン擬似物。

(4)

特表2001-514189

【発明の詳細な説明】

[0001]

【芸明の属する技術分野】

本発明は、国民健康協会(National Institutes of Health)によって授与され た助成金AR44276に基づく政府援助と、ホルムグレン博士(Dr. Steven K. liolngren)に授与された、関節炎基金学位取得後の奨学金によって為されたもの である。米国政府は、この発明に就いて一定の権利を有するものである。

【従来の技術】

コラーゲンは、皮膚、腱、骨、血管、軟骨、靭帯及び歯を含む殆ど全ての組織 中に存在する、脊椎動物において最も登富なタンパク質である。コラーゲンは、 資推動物の組織の為の基本的構造タンパク質として貢献する。コラーゲン異常は 、関節炎、リューマチ、脆弱骨、アテローム性動脈硬化症、肝硬変及び目の白内 **隊を含めて、広範囲の人間の病気に関係している。又、コラーゲンは、傷の治癒** にとって極めて重要なものである。コラーゲンの構造及びその構造がその安定性 に如何に影響を及ぼすかについての理解が進み、コラーゲンに関る病気の為の新 たな治療法及び改善された傷口治癒治療の開発を促進させた。

[0002]

コラーゲンは線維性タンパク質であり、様々な関連形態で存在する事が出来る 。哺乳類は、コラーゲンの少なくとも10の変異体を形成する為に結合する少な くとも17の異なるポリペプチド鎖を産生する。これらの変異体のそれぞれにお いて、コラーゲンのポリペプチド鎖は、X-Y-Gly配列(ここで、Xはしば しばプロリン (Pro) 残差であり、Yはしばしば4 (R) ーヒドロキシプロリ ン (Hyp) 残基である) の凡そ300の繰返しから成る。結合組織(例えば、 骨、腱、軟骨、韧带、皮膚、血管及び歯)では、個々のコラーゲン分子は、密接 した三重螺旋中で一緒に傷付けられる。これらの螺旋は、大きな引張り力の原線 継中に組織されている(Jones & Miller, J. Mol. Biol., 218.209-219 (1991)) 。配列を変化させる事及びコラーゲン原線維を交叉させる事が、脊椎動物を、一 次元 (陸) 、二次元 (皮膚) 又は三次元 (軟骨) で応力を支える事が出来る様に している。

协表2001-514189

脊椎動物では、コラーゲンポリペプチドは、ProProGlyの一般的な繰 返し茶洞で移される。次いで、生体内で、コラーゲン生体合成の後で、鎖が三重 螺旋の形成を始める前にPro秩基のヒドロキシル化が酵素的に行われる。この 様に、ヒドロキシル化は、コラーゲンの提み込み及びコラーゲンの安定性の両方 にとって重要なものとなり得る。Hyp歿基のヒドロキシル基は、長い間、三重 螺旋コラーゲンの熱安定性を増加させる事が知られている(Berg and Prockop. B iochem, Biophys. Res. Comm., 52:115-120 (1973))。例之以、 (РгоНур G 1 y) 10 質の三重螺旋の溶液温度は、58℃であり、一方、 (ProProG ly) 10 鎖の三重螺旋の溶融温度は24℃に過ぎない(Sakakibara et al., Bioc hem. Biophys. Acta. 303;198-202 (1973))。更に、 (ProHypGly) 10 鎖が三重螺旋中に畳み込まれる時の速度は、相当する(ProProGly)い 鎖の速度よりも実質的に大きい(Chopra and Ananthanarayanan, Proc. Natl. Ac ad. Sci. USA, 79:7180-7184(1982))。然しながら、これらの観察された効果に 対する分子基準は明らかではない。

[0003]

三重螺旋コラーゲンの構造と配座エネルギー計算を基にした分子のモデル化は 、水素結合が、Hyp残基のヒドロキシル基と、同じ三重螺旋中のコラーゲン分 子の主領基との間では形成出来ない事を示している(Okuyama et al., J. Mol. B iol., 152:427-443 (1981))。幾つかのモデルは、ヒドロキシブロリンが、ヒド ロキシル基と主貨カルボニル基との間に形成される木分子の架構の結果としてコ ラーゲンの安定性を増加させると言う仮説を含んでいる。この仮説を進めている 知見に就いての総説としては、Suzuki et al., Int. J. Biol, Macromol., 2:54 -56 (1980)及UNemethy. in Collagen, published by CRC press (1988)を参照 されたい、この参照はここに引用される。

然しながら、架橋水分子モデルとは一致しない実験的証明が存在する。例えば 、(ProProGly) neと (ProHypGly) nの三重螺旋は、1, 2 ープロバンジオール中で安定であり、Hyp残基はこれらの無水条件において更 なる安定性を与える事が分かった(Engel et al., Biopolymers, 16:601-622 (19 77)。この論文は、水分子が、 (ProHypGly) 10 の付加された安定性の

役割を担っていない事を示している。更に、熱容量測定は、6個のGly-X-Y単位当り2個以上の結合水を持つコラーゲンと一致しない(Hoeve and Kakivay a, J. Phys. Chem., 80:754-749 (1976)。従って、ヒドロキシブロリン残落がコ ラーゲン三重螺旋を安定にするメカニズムについての従来の決定的な証明は存在 していない。

[0004]

コラーゲンの構造がその安定性に如何に貢献するかに就いてのより一層の理解 は、改善された安定性を有するコラーゲン又はコラーゲン擬似物の設計を促進す る。高安定性コラーゲンの置換えは、改善された傷治療治療の開発を進展させる 事が出来る。

最近、組織エンジニヤリング及び組織接合の開発を含めて、係の治癒において 著しい進展があった。例えば、火傷の治療の為の自家 上皮移植は、組織エンジニ ヤリングにおける著しい進歩である。又、組織エンジニヤリングは、その幾つか は基体として人間のコラーゲンを使用する人工皮膚の幾つかのタイプの開発をも たらした。然しながら、この治療に関る最大の問題は、手術中及び手術後の移植 片の脆弱性である。

組織接合は傷治療技術であり、そこでは、傷の周囲の皮膚中のコラーゲンを熱 的に変性させる為にレーザーが使用される。この傷は、コラーゲンの再生を許す 事によって再アニールされる。大きな傷の場合は、傷の再アニールを有効ならし める為には「詰物」(filler)又は結合物(solder)が必要となる。人間のアルブミ ンを含めて様々な材料がこの目的の為の結合物として使用されている。良い結合 物は弾性があり、非免疫原性であり、隣接部位に在る元々のコラーゲンと相互反 広が出来る事が好ましい。

[0005]

义、コラーゲンは、その他の様々な医学目的に使用される。例えば、コラーゲ ンは、人間の身体によって自然に劣化する事の出来る縫合に使用され、従って、 縫合は除去し回収される必要が無い。コラーゲン縫合の設計で時々制約となる要 因は、コラーゲン繊維の強度である。大きな強度を持つコラーゲン変異体又は擬 似物は、この制約を取除く事によってその様なコラーゲン縫合の用途において手

助けとなる。

【発明が解決しようとする課題】

当該技術分野において必要とされるものは、銀織接合における結合物、及び医 原構成成分の設計での使用の為の一般的な用具として、人工皮膚として使用する 為の安度性を増加した新規なコラーゲンである。

フルオロプロリン(Flp)は、RとSの立体異性体の両方が、ゴットライブ 等(Gottleib et al., Biochemistry, 4.11:2507-2531 (1965)によって合成され た。ゴットライプ等は、こつの異性体がコラーゲン中に導入された事を主張した が、この主張は、タケウチ等(Takeuchi et al., Biochem. Biophys. Acta, 175: 156-164 (1969)、タケウチ及びプロコップ(Takeuch) and Prockop, Biochem. Bi ophys, Acta, 175: 142-155 (1969)及びウイット一及びブロコップ(Vitto and P rockop, Arch. Biochem. Biophys. 181;293-299)によって後に異議を唱えられ た。F1pが、得られたコラーゲン分子中に少しでも導入された範囲に対してゴ ットライプ等は生体合成を使用したので、F1pは、幾つかのランダムなプロリ ン残基に代わってポリペプチド中にランダムに導入されたのであろう。勿論、F lpに対する特有なコドンは存在していない。又、このFlpは、このFlpが 少しでも導入されていたとしても (これは極めて疑わしい) 産生されたタンパク 質の性質を更にランダム化する両方の立体異性体のラセミ混合物であった。その 他にも、F1pを大きなポリペプチド中に導入する事無しに、F1pの化学的性 質が研究されている(Gerig and mcLeod, J. Am. Chem. Soc.. 98:3970-3975 (19 76))。

[0006]

【課題を解決するための手段】

本英明は、天然のコラーゲン(native collagen)が形成するものよりも強力な 三重機能を形成するコラーゲンの新規な変異体が設計された点に集約される。新 規な変異体は、天然のコラーゲン中に正常に見出される三重反復の特徴的にドロ キシブロリン残基を置換したファ素化プロリン残基を含む。

本発明の目的は、組織接合での結合物として、或いは、高機度を必要とするそ の他の用途でのコラーゲンの代替として、人工皮膚の一成分として使用する事が 出来る新規な高安定性コラーゲン分子を提供する事である。

Hyp 及基によってコラーゲンに付加された付加的安定性の性質を証明する為 の証拠が用意され、それによって、その安定性を付加するであろうその位似にそ の他の残落を設計する事を可能とさせる事が未見明の特徴である。

本発明は、増加した強度を有する新規なコラーゲン擬似物を特徴とし、その分 子を造る事の出来る代替方法を開示するものである。

本発明のその他の目的、利点及び特徴は、明綿書、図面及び論求の範囲のレビューによって明らかとなるであろう。

[0007]

ここに開示される実施的に導く研究は、コラーゲンの三次元析念と安定性に異 献する製団に放いてのより良い場所が、傷治量での使用に対して改善された強度 を有するコラーゲン変異体の設計と、コラーゲンに関連した所気に罹っている人 の治療の開発を促進すると言う考えで開始されたものである。又、様々な目的の 為の風用物カコラーゲンを提供するものである。

この研究の基をなす収款は、装備水分子は、コラーゲンの安定性には顕著に質 飲しないと言う信念であった。第一に、夫々のHyP茂葉に対して一個以上の水 分子を固定化する事は、英大なエントロピーコストを誘発する。一個の水分子は 4つの水素結合を形成する事が出来る。大量の水溶液では、これらの4つの水素 結合は、それ自身易動性であるその他の水分子と共に形成される。反対に、コラ ーゲンの栄養水分子は、それらの水溶結合のこつが、水分子に関して固定である コラーゲンと一般になっているので、極めて大きなエントロピー損失を被る。

第二に、コラーゲンの操権水分子が、コラーゲンの変定性にとって確かに重要 であるならば、それらは均質で、一つの水準結合パターンが支配しているものと 思われる。然しながら、三重爆旋コラーゲンの高解像原三次元保温は、個々の日 ソp 残基が1、2、3 又は4個の水分子に結合して、銀間又は銅筒水素結合の不 規則な複雑なネットワークを形成している事を示している(Bella et al.. Scoen ce, 266.75-81 (1994))。この水果結合におけるこの不均一性及び複雑性は、架 様水分子がコラーゲンに対して安定性を与えるとする複数と一致しない。

[0008]

【発明の実施の継様】

ここに、コラーゲンの配座及び安定性に就いての誘起効果の影響を基礎とする コラーゲンの安定性に対する代替的説明が提案される。結晶コラーゲン中のHy p 残基は、異常なφ又はφ結合角を持たない。然し、ω角(ペプチド結合の二面 角である) は考慮に値する。プロリンペプチド結合のトランス異性体 (即ち、ω = 180°を持つ異性体)は、シス異性体 (即ち、ω=0°を持つ異性体)より も僅かに有利であるに過ぎない。結品コラーゲンの構造によるが、三重螺旋コラ ーゲン中のペプチド結合の全てがトランス配座にある。

この仮説のテストを始める為に、電子一引込み基が、如何にトランス:シス比 に影響を及ぼすかを決定した。N-アセチルプロリンメチルエステル(AcPr oOMe)、N-アセチルー4(R)-ヒドロキシプロリンメチルエステル(A cHypOMe)及びN-アセチルー4 (R) ーフルオロブロリン (AcFlp OMe) が合成されて、トランス状態のそれらの性質が決定された(Eberhardt e tal., J. Am. Chem. Soc., 118:12261-12265 (1996))。トランス:シス比は、 AcProOMe < AcHypOMe < AcFlpOMe (表1) の順に増加す る事が分かった。トランス異性体は三重螺旋コラーゲンにおいて見出される唯一 の異性体であるので、この順序は、Flp模基がHyp残基よりも三重螺旋コラ ーゲンを安定化する事、及びHyp残基がPro残基よりも三重螺旋コラーゲン を安定化する事を示している。

[00009]

トランス:シス比に関するこの効果の起源は、AcProOMe、AcHyp OMc及びAcFlpOMeの結晶構造を決定する事によって探索された(Panas ik et al., Int. J. Pept. Protein Res., 44:262-269))。Cr-C å 結合長さは 、AcProOMe>AcHypOMe>AcFlpOMe (表1) の順に減少 する事が分かった。この順序は、4 -位の置換体がCv-Cδ結合から離れる意 子密度を引込む誘起効果と一致する。短いCr-C δ結合長さは、トランス異性 体中の原子間の立体的衝突を減少させるが、シス異性体に関しては効果を持たな い。Hyp羧基のヒドロキシル基からの誘起効果は、コラーゲンの安定性につい てHypの効果と一致する。又、HypとFlp機基の誘起効果の別の出現が、

バナシク等及びエバーハート等(Panasik et al. and Bherhardt et al.)によっ て見出された。類似の詩起効果は、4 (S) ーブルオロブロリン及び4、4ージ フルオロブロリンにおいても10項されるべきものである。

[0010]

[表1]

表l:AcProOMe、AcHypOMe及UAcFlpOMeの性質に関る 誘起効果

| | | ΔΔG | Cy - C δ 結合扱さ |
|----------|----------|------------|---------------|
| | トランス:シス比 | (kcal/mol) | (Å) |
| АсРтоОМе | 4. 3 | 0 | 1. 523 |
| АсНурОМе | 5. 8 | 0.18 | 1.510 |
| AcflpOMe | 6. 2 | 0.22 | 1.508 |

この結果は、拠回が、Hyp 換基のヒドロキシル基に向けて第子密度を引き寄せるその前起効果によってコラーゲンの三重反復基調の中間位度にHyp を配置した場合は、たお大きな訴起効果を示す医療体を有する残事は、天然のコラーゲンよりもなお強力なコラーゲン三重環旋を形成出来なければならない事を示している。本処別はこの前途を基礎とし、ここに示されたデータはこの仮説を支持している。4 (R) ーフルオロプロリン (F1p) 中のプロリンの4一位にあるフッ素原子の配望及び、以下に師示する様なコラーゲン三重螺旋中へのF1pの導入は、確かに、コラーゲン回三螺旋形成の残度を増加させる。 従って、改善されたコラーゲン能収めの知的な数針が、先才最初に可能となる。

[0011]

コラーゲンの交定性に関する誘起効果の役割をテストする為に、以下の実施例において詳細に記述される端にして、コラーゲン擬似物 (X s a ー F l p ー G l y) is (式中、F l p は 4 (R) ー フルオローL ー プロリン) を合成した。 F l p 残基中では、フッ業原子は強力な誘起効果を課するけれども、水素結合は形成しない。 (P r o F l p G l y) is 及び (P r o H y p G l y) is の熱的安定性及び概葉性は、円偏光二色性を使用して決定された。 コラーゲン擬似物 (P r o F l p G l y) is の熱的安定性及び概葉性は、円偏光二色性を使用して決定された。 コラーゲン擬似物 (P r o F l p G l y) is は、アストされた他の形態のいず

れよりも強力な、極めて安定な三重螺旋コラーゲンを形成する事が分かった。こ れは、コラーゲン擬似物 (РгоГір Gіу) юが、コラーゲン相溶性物質を 遊る為のコラーゲン擬似物として有用であると言うだけではなく、コラーゲン三 重螺旋構造の形成における決定的要因が、その三重反復基調の中間位置にあるブ ロリン中の4ー位における電子密度についての誘起効果である事を証明するもの である。

その三重基調の最初の位置に在るその他のアミノ酸を有するコラーゲン擬似物の 形能が、ここで考えられる。

本発明は、式 (XaaFlpGly) sを有する三重反復基調ペプチドから成 るコラーゲン擬似物である (式中、F1pは、4 (R) -フルオローレープロリ ンであり、nはiEの整数であり、Xaaは、アミノ酸であるが、一般的には、2 0の天然アミノ酸の一つである)。以下の実施例においては、合成され、テスト されたコラーゲン奨似物は、Xaa位置にプロリン秩基を有している。プロリン 以外のアミノ酸は、Xaa位置において許容される事、天然コラーゲンは、プロ リンがその位置におけるプロトタイプ残基であるにも拘わらず、X a a 位置にお いて広範囲のアミノ酸を有する事が予測される。Xaa位置における残基は、同 じである事も出来れば、単一分子に従って同一性を変える事が出来る。

[0012]

以下の実施例は、配列(ΧααΓΙρGΙγ)。を有するコラーゲンの化学的 合成を開示するものである。本発明は、合成の形式に関わりなく、その配列を含 む分子を包含する事を意図するものである。生体ポリマーを合成する当業者は、 以下に開示の化学的合成の改良を使用してペプチドを造る事が出来る事が予測さ れる。分子は、以下に開示する様に、直接合成によって製造出来る。又、分子は 、未定成のコラーゲン形態 (ProProGly) zの酵素的変性によって、或 いは、完成したコラーゲン(ProHypGly)。中のHyp中のヒドロキシ ル基をフッ素原子で買換する事によって天然コラーゲン中のプロリンのフッ素化 によって製造する事が出来る。

生体合成によってXaaFlpGlyトリペプチド反復を有するコラーゲン接 似物を得る事は現在不可能である。天然コラーゲンの化学的変性によって得られ

るコラーゲン擬似物は、本発明の精神と範囲の内にあるものである。

本契例の成功は、ヒドロキシブロリンのヒドロキンル基に関るファ素の優れた 電子引込み能力に依るものである。 従って、ヒドロキシル基の電子引込み能力 (ヒドロキシル差をファ素原子で置数える事に対置される様な) を高める化学的変 性はコラーゲンの安定性を高める事が期待される。その電子引込み能力を増加さ せるヒドロキシブロリンのヒドロキシル基に対する化学的変性は、安定性を増加 したコターゲンが収物となる事が予測される。ヒドロキシブロリンのヒドロキシ ル基について提案された化学的定態性が以下に関示される。

[0013]

【実施例】

(実施例) 三重螺旋コラーゲンの定義された擬似物の合成

聚するに、(ProFlpGly)」を、圖相でのセグメント総合によって合成した。FmocProFlyGlyOH単位は、Bodanszky、The Practice of Peptide Synthesis 2nd Ed.、Springr-Verlag (1994)に影歌されている標準部 核和方法によって、Flpと市販の対策から組立てられた。Flpは、Panasik et al.、Int. J. Pept. Protein Res.、44:262-269 (1994)及びEberhardt et al.、J. Am. Chen. Soc. 118:12261-12266 (1996)に記載されている通りに製造した。三量嫌遂コラーゲン製団物の失々の横に対して、10のFmocProFlpGlyOH単位を、ABI432Aペプチド合成剤を使用してZークロロトリチル側部に結合させた。切断されたペプチドは、Vydac C-18逆和カラム上でHPLCによって特職した。(ProProGly)が及び(ProHypGly)が及び、Peptides International製である。三つの30量体全では、HPLC及び質量分析によって減度90%以上である事本決定された。

[0014]

更に詳しくは、コラーダン擬似物は、FmocX-Y-GlyOH (ここで、FmocはN*-9-アルオレニルメトキシカルボニルである) 形態のトリペプ チド単位を基本とした経路によって合成された。これらの単位のC-末端でのグ リシン技基の配置は、活性化されたペプチドフラグメントの固相結合中のラセミ 化 (アズラクトン形成を経た) に起因する問題を回滅した。トリペプチド単位は 、標溶液相方法(Bodanszky、1994)を使用して合成された。この単位は、 Fmocが、グリシン技芸の脱体選に必要なPd/C-触媒化水素化分解に耐え る事が出来ないので、Fmoc保護基ではなくてN*-t-ブチルオキシカルボ ニル(Boc)と共に組立てられた。

FmocProFlyGlyOH(1)の合成に使用された合成経路は例2に 示される。

受するに、BocFlpOSuとGlyOBnとの反応は、保護されたジベブ チドを生成した。酸性ジオ中サン中でのBoc基の除去と、それに続くBocP roOHとの結合によって、保護されたトリペプチドが与えられる。水素化分解 によるペンゾイル基の除去は、(1)のBoc類似体を生成し、この物は、Bo c基の除去とFmocOSuとの反応とによって(1)に転換された。トリペプ チドの合成で使用された全ての試験は市販品のものが利用できる。

[表2]

表2:コラーゲン提似物の合成で使用されたトリペプチド単位

コラーゲンの一本顔を観聴するベプチドは、トリベプチド(1) の関相結合に よって合成された。 周間追走では変定である三重爆旋に対して、失々の順は、少 なくとも 7つのトリベプチド反復を含まればならない。 夫々の順が 10のトリベ プチド単位を含むコラーゲン模似物が合成された。この 30量体は、ドmο c ア ミノ優との個相合成を受入れ基く、且、側側を特たない物語からのポリベプチド の切断成いはαーアミノ基の脱保護を許す 2 ークロロトリチル機能上で合成され た(Fields and Boble, Int. J. Pept. Protein Res. 37:513-520 (1990))。

Fmoc (ProFipGly) 10 - OHを合成する為に使用された経路は図 3に示される。要するに、市販の2 - クロロトリチル樹脂がピペリジンで提保領 され(Barlos et al., Int. J. Pept. Protein Res., 38:555-562 (1991))、DC Cとヒドロキシペンゾトリアゾール (HOBt) を使用してFmoc ProFl pGlyOHと結合させて御脂ー結合トリペプチドを得た。この設保護及び結合 工程は、9何の付加単位が付加されるまでトリペプチドと共に構造された。得られた30景体単位は政保証されて、嘉煕酸として2が得られた(表3)。30景体ペプチド3及び4は、Peptides International製であった。

[0016]

[表3]

表3:コラーゲンの鎖を接触する30量体ペプテド。単位2、3叉は4から成る 三重螺旋は、コラーゲンの安定性の熱力学測定の為に使用された。

- 2 Han (ProFlyGly) wOH
- 3 H2N (ProProGly) to OH
- 4 HzN (ProHypGly) 10 OH

三重螺旋の安定性

コラーゲンの三重螺旋構造は、225nmにピークシグナルを持つ特異な円属 光二色性 (CD) を有する。関1は、関中にがされた (ProProGIy) 18 と (ProHypGly) 18 のCDスペクトルと一緒に (ProPlpGly) 18 のCDスペクトルを所す。これら三つのコラーゲン酸似物の夫々は、コラーゲ ンの三重螺旋の特徴である225nmにおける強力なシグナルを有する。

[0017]

【表4】

表4:フルオロブロリンは、三重螺旋コラーゲンを極めて安定にする

| 頻 | Tm (℃) | ΔΔGm (kcal/mol) |
|------------------|-----------------------|-----------------|
| (ProFlpGly) 10 | 9 1 | 1 1 |
| (ProHypGly) 10 | 6 9 | 6. 5 |
| (ProProGly) 10 | 4 1 | 0 |
| 各Hyp 改基: 6.5ka)/ | $m_0 1 \div 30 = 0$. | 2 k c a l/mol |

any production of the control of the

各Fip秩基: 11kcal/moi÷30=0. 4kcai/mol

これらの結果は、F1pのフッ薬原子の電子引込み能力がコラーゲンご意爆戦
の安定性を増加させる事を示す。コラーゲン中のヒドロキシブロリンのヒドロキ
シル基を要性してヒドロキシル基の電子引込み能力を増加させる事は、コラーゲ
ンの東窓性の増加をもたらす事が期待される。理想的には、化学的変性は、(1)
ヒドロキシル基をより一層電子引込み性とすべきであり、(2) 互いに対して
三重複製の充填を妨害しない様にかさくなければならず、(3) 互いに対して三重複製の充填を妨害しない様に無電荷でなければならない。極めて利用な変性と
しては、アセチル基、メシル(メタンスルホニル) 基、又はトリフルオロメチル
基のヒドロキシル基への付加が挙げられる。

[0018]

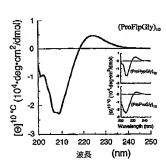
安定性の増加したコラーゲンを得る為の天然コラーゲンの化学的変性は、次の 様にして得る事が出来る。要するに、天然コラーゲンは有機熔媒に溶解される。 選択の熔媒は、(コラーゲンを溶解させる為に) 極性である。これらの特徴を有 する綺麗の一つはピリジンである。コラーゲンの溶液は、化学的変性放棄の熔液 と一緒にする事が出来ると考えられる。アセテル基の付加を望む場合は、変性試 薬は塩化アセチルである事が出来る。メンル基を付加させたい場合は、変性試薬 は塩化メシルである事が出来る。メンル基を付加させたい場合は、変性試薬 性塩化メシルである事が出来る。メンル基を付加させたい場合は、変性試薬 に、コラーゲントのその他のヒドロキシル基及びアミノ基を変性する事が出来 る。これは、コラーゲンの安定性にとって有害であるかも知れない。然しながら 、全体の効果は安定性の増加となる事が手載される。

【図面の簡単な説明】

【図1】 (Pro-Flp-Gly) 10、 (ProProGly) 10及び (Pr o H y p G l y) 10 の円偏光二色性スペクトルを示す。

- 【図2】FmocProF1pG1yOHの製造の為の合成経路を示す。
- 【図3】 (ProFlpGly) 10 の製造の為の合成経路を示す。

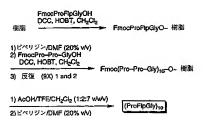
[図1]



[図2]

(17)

[図3]



| RES 200 | | |
|---------|--|--|
| | | |

| | INTERNATIONAL SEARCH | REPORT | N. Jatierof Appl | estion No |
|--|--|----------------------------|--|--------------------------|
| | 11,211 | | PCT/US 98/ | 14284 |
| IPC 6 | CO7KI4/78 A61K38/39 | | | _ |
| | Interreptional Polient Classification (IPC) or to both authorist classifica | flon and IPG | | |
| B. FIELD'S 4 | DEARCHED COMMISSION SCHOOL (CONS) CHICA STREET (STORED by Close School | n service) | | |
| IPC 6 | CO7K AG1K | | formed of the finite are | mbo2 |
| | | | | |
| Blodreno de | ale bonn canacified during the insprending account channo of done be | ne and whose practic | si, search terme bead) | |
| C. DOCUME | ENTS CONSIDERED TO HE RELEVANT | | | |
| Calumy* | Citation of nocument, with indication, where approposite, of the rel | patricu bassayan | | Policies of to claim No. |
| P,X | HOLNGREN, STEVEN K. ET AL: "Cod collagen's stability deciphered" MATURE (LONGON) (1998), 392(6677 CODEN: MATURS;TSSN: 0028-0836,19 XP002083752 see the whole document | e for), 666-667 98, | | 1-12 |
| X | USER, ROLF W. IT AL: "The effect of O-actylation on the conformational behavior of the conformational behavior of the collapse state that the conformation of the conf | | | 7-9 |
| | - | -/ | | |
| X No | ther opening are intention for continuation of box C. | Paud for | ily manifests are falled | in across |
| ** Special semigrows of and descriptions. ** If the formatter of the performance of the p | | | I specified by the representations of high time is not not place of the representation of the properties of the project of the | |
| | | | | |
| 1 | e actual completion of tre-inserval least a sework 9 November 1998 | | /1998 | mu /mw· |
| | | Authorized of | tor . | |
| | d making address, of the list. Europout Peters Office, P.S. 2019 Parcellines 2: 14., 1220 147 Riberts Tel. 1-31-107 840-2540, Tz. 31 651 epo et, Parc (+31-70) 940-2510 | Fuhr | , с | |

page 1 of 2

| | INTERNATIONAL SEARCH REPORT | PCT/US 98/ | | | |
|---|--|------------|------|--|--|
| D. (Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | | | |
| Caredo.A., | Consion of socrament, wet indication where appropriate, or the manufact personal | 1 | | | |
| Cologod X | Common accounts, which the common stage of the | | 1-12 | | |
| 1 | | | | | |

page 2 of 2

(20)

特表2001-514189

フロントページの統き

EP(AT. BE. CH. CY. (B1)指定国 DE. DK. ES. FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, K E, LS, MW, SD, SZ. UG, ZW). EA(AM , AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM) , AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR. BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, D K, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HU , 1D, IL. IS, JP, KE, KG. KP, KR. KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, M D, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL , PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, UZ, V N. YU. ZW

F ターム(参考) 4C081 AA12 AB19 BA12 BB08 CC04 CD111 CD122 DA02 4C084 AA03 BA02 BA04 BA07 BA31 CA59 DA0 NA27 MA63 RA14 ZA891 4B04 AA10 BA05 BA12 FA34 FA33 FAB1 CA25